PCT/EP2004/010820

JAP20 Rec'd FOTIPTO 23 MAR 2006.

Neue Makrocyclen zur Behandlung von Krebserkrankungen

Epothilone (DE 4138042) sind Naturstoffe mit außerordentlicher biologischer Wirkung, z.B. als 5 Mitosehemmer, Mikrotubuli-modifizierende Agenzien, Cytotoxica oder Fungizide. Insbesondere verfügen sie über Paclitaxel-ähnliche Eigenschaften und übertreffen Paclitaxel (Taxol®) in einigen Tests noch an Aktivität. Einige Derivate befinden sich derzeit in klinischen 10 Studien zur Behandlung von Krebsleiden (Nicolaou et al. Angew. Chem. Int. Ed. 1998, 37, 2014-2045; Flörsheimer et al. Expert Opin. Ther. Patents 2001, 11, 951-968).

Ziel der vorliegenden Erfindung war es, neue 15 epothilonartige Derivate bereitzustellen, die ein besseres Profil bezüglich ihres präklinischen und klinischen Entwicklungspotentials aufweisen.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der 20 allgemeinen Formel (I):

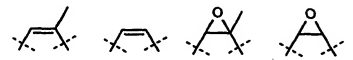
worin

25 A ein Heteroalkyl-, ein Heterocycloalkyl-, ein Heteroalkylcycloalkyl-, ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist,

2

U ein Wasserstoffatom, ein Heteroalkyl-, ein Heterocycloalkyl-, ein Heteroalkylcycloalkyl-, ein Heteroaryloder ein Heteroarylalkylrest ist,

5 G-E aus folgenden Gruppen ausgewählt ist,



oder Teil eines gegebenenfalls substituierten Phenylrings ist,

10 V-W eine Gruppe der Formel CH-CH oder C=C (cis oder trans) ist,

 R^1 eine $C_1-C_4-Alkyl-$ oder eine $C_3-C_4-Cycloalkylgruppe$ ist,

X ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR² ist, wobei R² ein Wasserstoffatom, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Alkylcycloalkyl-, Heteroalkylcycloalkyl-, Heterocycloalkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylrest ist,

20

Y ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR^{10} ist, wobei R^{10} ein Wasserstoffatom, ein Sauerstoffatom (N-Oxid), eine OH, NH_2 , Alkyl- oder eine Heteroalkylgruppe (wie z. B. eine Alkyloxy-, Alkylamino- oder Dialkylamino-gruppe) ist.

 R^3 und R^4 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine $C_1-C_4-Alkylgruppe\,$ oder zusammen Teil einer Cycloalkylgruppe mit 3 oder 4 Ringatomen sind,

3

R⁹ ein Wasserstoffatom, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Alkyl-cycloalkyl-, Heteroalkylcycloalkyl-, Heterocycloalkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylrest ist und

5

oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat, Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung derselben.

Der Ausdruck Alkyl bezieht sich auf eine gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppe, die 1 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 1 bis 12 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 1 ,bis 6

15 Isopropyl-, Isobutyl-, tert-Butyl, n-Hexyl-, 2,2-Di-methylbutyl- oder n-Octylgruppe.

Kohlenstoffatome aufweist, z.B. die Methyl-, Ethyl-,

Die Ausdrücke Alkenyl und Alkinyl beziehen sich auf zumindest teilweise ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 2 bis 12 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 2 bis 6 Kohlenstoffatome aufweisen, z. B. die Allyl-, Acetylenyl-, Propargyl-, Isoprenyl-oder Hex-2-enyl-Gruppe.

25

30

Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich auf eine Alkyl-, eine Alkenyl- oder eine Alkinyl-Gruppe, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor-, Bor- oder Schwefelatom ersetzt sind (bevorzugt Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff), z.B. eine Alkyloxy-Gruppe wie z.B. Methoxy oder Ethoxy, oder eine Methoxymethyl-, Nitril-, Methyl-carboxyalkylester- oder 2,3-Dioxyethyl-Gruppe. Der Aus-

4

druck Heteroalkyl bezieht sich des weiteren auf eine Carbonsäure oder eine von einer Carbonsäure abgeleitete Gruppe wie z. B. Acyl, Acyloxy, Carboxyalkyl, Carboxyalkylester z.B. Methyl-carboxyalkylester, Carboxyalkylamid, Alkoxycarbonyl oder Alkoxycarbonyloxy.

Der Ausdruck Cycloalkyl bzw. Cyclo- bezieht sich auf eine gesättigte oder teilweise ungesättigte cyclische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe aufweist, die ein Gerüst bilden, welches 3 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 3 bis 10 Kohlenstoffatome enthält, z.B. die Cyclopropyl-, Cyclohexyl-, Tetralin- oder Cyclohex-2-enyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heterocycloalkyl bzw. Heterocyclo- bezieht sich auf eine Cycloalkylgruppe wie oben definiert, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor- oder Schwefelatom ersetzt sind und kann beispielsweise für die Piperidin-, Morpholin-, Tetrahydrofuran-, Tetrahydrothiophen-, N-Methylpiperazin- oder N-Phenylpiperazingruppe stehen.

Die Ausdrücke Alkylcycloalkyl bzw. Heteroalkylcycloalkyl beziehen sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitonen sowohl Cycloalkyl- bzw. Heterocycloalkyl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkyl-gruppen enthalten.

25

Der Ausdruck Aryl bzw. Ar bezieht sich auf eine 30 aromatische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe hat, und durch ein Gerüst gebildet wird, das 5 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 5 oder 6 bis 10 Kohlenstoffatome enthält z.B. eine Phenyl-, Naphthyl-, 2-, 3- oder

5

4-Methoxyphenyl-, 2-, 3- oder 4-Ethoxyphenyl-, 4-Carboxy-phenylalkyl- oder 4-Hydroxyphenyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heteroaryl bezieht sich auf eine Aryl5 Gruppe, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3)
Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-,
Phosphor- oder Schwefelatom ersetzt sind, z.B. die
4-Pyridyl-, 2-Imidazolyl-, 3-Pyrazolyl-, Oxazolyl-,
Thiazolyl-, Thiophen- und Isochinolinyl-Gruppe.

10

15

Die Ausdrücke Aralkyl bzw. Heteroaralkyl beziehen sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitionen sowohl Aryl- bzw. Heteroaryl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkyl- und/oder Cycloalkyl- und/oder Heterocycloalkylgruppen enthalten, z.B. die Tetrahydroisochinolinyl-, Benzyl-, 2- oder 3-Ethyl-indolyl- oder 4-Methylpyridino-Gruppe.

Die Ausdrücke Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Heteroalkyl,

Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, Aralkyl

und Heteroaralkyl sowie "gegebenenfalls substituiert"

beziehen sich auch auf Gruppen, in denen ein oder mehrere

Wasserstoffatome solcher Gruppen durch Fluor-, Chlor-,

Brom- oder Jodatome oder OH, SH, NH2 oder NO2-Gruppen er
25 setzt sind. Diese Ausdrücke beziehen sich weiterhin auf

Gruppen, die mit unsubstituierten Alkyl-, Alkenyl-,

Alkinyl-, Heteroalkyl-, Cycloalkyl-, Heterocycloalkyl-,

Aryl-, Heteroaryl-, Aralkyl- oder Heteroaralkyl-Gruppen

substituiert sind.

30

Verbindungen der Formel (I) können aufgrund ihrer Substitution ein oder mehrere Chiralitätszentren enthalten. Die vorliegende Erfindung umfasst daher sowohl

٠...

. 6

alle reinen Enantiomere und alle reinen Diastereomere, als auch deren Gemische in jedem Mischungsverhältnis. Des weiteren sind von der vorliegenden Erfindung auch alle cis/trans-Isomeren der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sowie Gemische davon umfasst.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei A eine Gruppe der Formel -C(CH₃)=CHR⁵ oder -CH=CHR⁵ ist, wobei R⁵ ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist.

10

Des weiteren bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei A die allgemeine Formel (II) oder (III) aufweist:

$$R^6 \longrightarrow N$$
(III)
 $R^6 \longrightarrow N$
(III)

15

wobei Q ein Schwefelatom, ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR^7 ist, wobei R^7 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkylgruppe ist, z ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe ist und R^6 eine Gruppe der Formel OR^8 oder NHR^8 , eine Alkyl-, Alkenyl, Alkinyl- oder eine Heteroalkylgruppe (bevorzugt eine Gruppe der Formel CH_2OR^8 oder CH_2NHR^8) ist, wobei R^8 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkylgruppe (bevorzugt ein Wasserstoffatom) ist.

25

20

Besonders bevorzugt ist z eine CH-Gruppe.

Wiederum bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei O ein Schwefelatom oder ein Sauerstoffatom ist.

7

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei R⁶ eine Gruppe der Formel CH₃, CH₂OH oder CH₂NH₂ ist.

Weiter bevorzugt ist U ein Wasserstoffatom, eine CF_3 oder eine Methylgruppe (besonders bevorzugt ein Wasserstoffatom).

Weiter bevorzugt ist R^2 ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe (besonders bevorzugt ein Wasserstoffatom).

10

Des weiteren bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei X ein Sauerstoffatom ist.

Ausserdem ist R¹ bevorzugt eine Methyl-, Ethyl- oder eine Propylgruppe; besonders bevorzugt eine Methylgruppe.

Wiederum bevorzugt sind R3 und R4 Methylgruppen.

Weiter bevorzugt ist R⁹ die Seitenkette einer natürlichen 20 Aminosäure; insbesondere ein Wasserstoffatom.

Des weiteren bevorzugt ist Y ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NH, NOH oder NO.

- 25 Beispiele für pharmakologisch akzeptable Salze der Verbindungen der Formel (I) sind Salze (oder Mischsalze) von physiologisch akzeptablen Mineralsäuren wie Salzsäure, Schwefelsäure und Phosphorsäure oder Salze von organischen Säuren wie Methansulfonsäure,
- p-Toluolsulfonsäure, Milchsäure, Essigsäure, Trifluoressigsäure, Zitronensäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure und Salicylsäure. Verbindungen der Formel (I) können solvatisiert, insbesondere hydratisiert

8

sein. Die Hydratisierung kann z.B. während des Herstellungsverfahrens oder als Folge der hygroskopischen Natur der anfänglich wasserfreien Verbindungen der Formel (I) auftreten. Wenn die Verbindungen der Formel asymmetrische C-Atome enthalten, können sie entweder als achirale Verbindungen, Diastereomeren-Gemische, Gemische von Enantiomeren oder als optisch reine Verbindungen Des weiteren sind von der vorliegenden vorliegen. Erfindung auch alle cis/trans-Isomeren der vorliegenden Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sowie Gemische davon umfasst.

Die pharmazeutischen Zusammensetzungen gemäß der vorliegenden Erfindung enthalten mindestens eine Verbindung der Formel (I) als Wirkstoff und fakultativ Trägerstoffe und/oder Adjuvantien.

10

20

25

30

Die Pro-Drugs (siehe z. B. R. B. Silverman, Medizinische Chemie, VCH Weinheim, 1995, Kapitel 8, S. 361ff), die ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, bestehen aus einer Verbindung der Formel (I) mindestens pharmakologisch einer akzeptablen Schutzgruppe, die unter physiologischen Bedingungen abgespalten wird, z.B. einer Alkoxy-, Aralkyloxy-, Acyloder Acyloxy-Gruppe, wie z.B. einer Ethoxy-, Benzyloxy-, Acetyl- oder Acetyloxy-Gruppe.

Ausser den bereits beschriebenen Krebserkrankungen sind die Verbindungen der vorliegenden Erfindung bei der Behandlung von weiteren Erkrankungen wie Autoimmunkrankheiten, entzündlichen Krankheiten, Tumorerkrankungen und sonstigen Erkrankungen, die auf eine Störung des Zellwachstums zurückzuführen sind von grossem Interesse.

9

Die therapeutische Verwendung der Verbindungen der Formel (I), ihrer pharmakologisch akzeptablen Salze bzw. Solvate und Hydrate sowie Formulierungen und pharmazeutischen Zusammensetzungen liegt ebenfalls im Rahmen der vorliegenden Erfindung.

Auch die Verwendung dieser Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen ist 10 Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Im allgemeinen werden Verbindungen der Formel (I) unter Anwendung der bekannten und akzeptablen Modi, entweder einzeln oder in Kombination mit einem beliebigen anderen therapeutischen Mittel verabreicht. Solche therapeutisch nützlichen 15 Mittel können auf einem der folgenden Wege verabreicht werden: oral, z.B. als Dragees, überzogene Tabletten, Pillen, Halbfeststoffe, weiche oder harte Kapseln, Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen; parenteral, z.B. als injizierbare Lösung; rektal als Suppositorien; durch 20 Inhalation, z.B. als Pulverformulierung oder transdermal oder intranasal. Zur Herstellung solcher Tabletten, Pillen, Halbfeststoffe, überzogenen Tabletten, Dragees und harten Gelatinekapseln kann das therapeutisch verwendbare Produkt mit pharmakologisch inerten, 25 organischen oder organischen Arzneimittelträgersubstanzen vermischt werden, z.B. mit Lactose, Sucrose, Glucose, Gelatine, Malz, Silicagel, Stärke oder Derivaten derselben, Talkum, Stearinsäure oder ihren Salzen, Trockenmagermilch und dgl. Zur Herstellung von weichen 30 Kapseln kann man Arzneimittelträgerstoffe wie pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett, Polyole einsetzen. Zur Herstellung von flüssigen Lösungen und Sirups kann man Arzneimittel-

10

trägerstoffe wie z.B. Wasser, Alkohole, wäßrige Salzlösung, wäßrige Dextrose, Polyole, Glycerin, pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle verwenden. Für Suppositorien kann man Arzneimittelträgerstoffe 5 wie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett und Polyole verwenden. Für Aerosol-Formulierungen kann man komprimierte Gase, die für diesen Zweck geeignet sind, wie z.B. Sauerstoff, Stickstoff, Edelgase und Kohlendioxid einsetzen. 10 pharmazeutisch verwendbaren Mittel können auch Zusatzstoffe zur Konservierung, Stabilisierung, Emulgatoren, Süßstoffe, Aromastoffe, Salze zur Veränderung osmotischen Drucks, Puffer, Umhüllungszusatzstoffe und Antioxidantien enthalten.

15

Kombinationen mit anderen therapeutischen Mitteln können weitere Wirkstoffe beinhalten, die gewöhnlich zur Behandlung von Krebserkrankungen eingesetzt werden.

20 Zur Behandlung von Krebserkrankungen kann die Dosis der erfindungsgemäßen biologisch aktiven Verbindung innerhalb breiter Grenzen variieren und kann auf den individuellen Bedarf eingestellt werden. Im allgemeinen ist eine Dosis von 1 μg bis 100 mg/kg Körpergewicht pro Tag geeignet, wobei eine bevorzugte Dosis 10 μg bis 25 mg/kg pro Tag ist. In geeigneten Fällen kann die Dosis auch unter oder über den oben angegebenen Werten liegen.

11

Beispiele

12

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

5

15

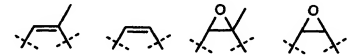
$$A \bigvee_{X} \bigvee_{Q} \bigvee_$$

worin

A ein Heteroalkyl-, ein Heterocycloalkyl-, ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist,

U ein Wasserstoffatom, ein Heteroalkyl-, ein Heterocycloalkyl-, ein Heteroalkylcycloalkyl-, ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist,

G-E aus folgenden Gruppen ausgewählt ist,



oder Teil eines gegebenenfalls substituierten 20 Phenylrings ist,

V-W eine Gruppe der Formel CH-CH oder C=C (cis oder trans) ist,

25 R^1 eine C_1 - C_4 -Alkyl- oder eine C_3 - C_4 -Cycloalkylgruppe ist,

X ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR² ist, wobei R² ein Wasserstoffatom, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Alkylcycloalkyl-, Heteroalkyl-cycloalkyl-, Heterocycloalkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylrest ist,

Y ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR¹⁰
ist, wobei R¹⁰ ein Wasserstoffatom, ein Sauerstoffatom, eine OH, NH₂, Alkyl- oder eine Heteroalkylgruppe (wie z. B. eine Alkyloxy-, Alkylamino- oder
Dialkylaminogruppe) ist.

5

15 R^3 und R^4 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder zusammen Teil einer Cycloalkylgruppe mit 3 oder 4 Ringatomen sind,

R⁹ ein Wasserstoffatom, ein Alkyl-, Alkenyl-,
20 Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Alkylcycloalkyl-, Heteroalkylcycloalkyl-,
Heterocycloalkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylrest ist und

- oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat,
 Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung derselben.
- 2. Verbindungen nach Anspruch 1, wobei A eine Gruppe 30 der Formel -C(CH₃)=CHR⁵ oder -CH=CHR⁵ ist, wobei R⁵ ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist.

14

3. Verbindungen nach Anspruch 1, wobei A die allgemeine Formel (II) oder (III) aufweist:

$$R^6 \longrightarrow N$$
(III)
 $R^6 \longrightarrow N$
(IIII)

5 worin

Q ein Schwefelatom, ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR^7 ist, wobei R^7 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkylgruppe ist, z ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe ist und R^6 eine Gruppe der Formel OR^8 oder NHR^8 , eine Alkyl-, Alkenyl, Alkinyl- oder eine Heteroalkylgruppe ist, wobei R^8 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkyl-gruppe ist.

15

- 4. Verbindungen nach Anspruch 3, wobei z eine CH-Gruppe ist.
- Verbindungen nach Anspruch 3 oder 4, wobei Q ein
 Schwefelatom oder ein Sauerstoffatom ist.
 - 6. Verbindungen nach einem der Ansprüche 3 bis 5, wobei R^6 eine Gruppe der Formel CH_3 , CH_2OH oder CH_2NH_2 ist.
- 25 7. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei X ein Sauerstoffatom ist.
 - 8. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei R^1 eine Methylgruppe ist.

- 9. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 Methylgruppen sind.
- 10. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 9, wobei5 U ein Wasserstoffatom ist.
 - 11. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 10, wobei R^9 ein Wasserstoffatom ist.
- 10 12. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 11, wobei Y ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NH, NOH oder NO ist.
- 13. Pharmazeutische Zusammensetzung, die eine Verbindung
 15 nach einem der Ansprüche 1 bis 12 und fakultativ
 Trägerstoffe und/oder Adjuvanzien enthalten.
- 14. Verwendung einer Verbindung oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche
 20 1 bis 13 zur Behandlung von Krebserkrankungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intermional Application No PCT/EP2004/010820

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D417/06 A61K31/425 A61P35/0	0			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
	SEARCHED				
Minimum do IPC 7	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)				
	ion searched other than minimum documentation to the extent that so				
	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data	e and, where plaurea, secon terms was,			
2 20011111	ENTS AQUISIDEDED TO BE DELEVANT				
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Colorant to state No.		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rete	evant passages	Relevant to daim No.		
А	WO 99/02514 A (BRISTOL-MYERS SQUI COMPANY) 21 January 1999 (1999-01 claim 1	1-14			
Α	WO 93/10121 A (GESELLSCHAFT FUER BIOTECHNOLOGISCHE FORSCHUNG MBH (CIBA-GEIGY AG) 27 May 1993 (1993-cited in the application claim 1		1-14		
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	n annex.		
Special categories of cited documents:					
'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the invention					
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "V" document of particular relevance; the claimed invention involve an inventive step when the document is taken alone to the claimed invention involve an inventive step when the document is taken alone to the claimed invention involve an inventive step when the document is taken alone to the claimed invention involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be con			be considered to current is taken alone		
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled					
P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. *a* document member of the same patent family					
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report		
9	March 2005	17/03/2005			
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Authorized officer			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Wolf, C			

ŧ

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

formation on patent family members

Intercentional Application No PCT/EP2004/010820

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9902514	Α	21-01-1999	AU	731497 B2	29-03-2001
			AU	7972098 A	08-02-1999
			BG	104068 A	29-09-2000
			BR	9810555 A	15-08-2000
			CA	2296012 A1	21-01-1999
			CN	1270589 A	18-10-2000
			EE	200000013 A	15-08-2000
			EP	1493738 A1	05-01-2005
			EP	1019389 A2	19-07-2000
			ΗU	0103111 A2	29-04-2002
			ID	23771 A	11-05-2000
			JP	2002512634 T	23-04-2002
			LT	99153 A ,B	25-08-2000
			LV	12569 A ,B	20-11-2000
			NO	20000076 A	07-01-2000
			NZ	501198 A	28-09 - 2001
			PL	338003 A1	25-09-2000
			RU	2213741 C2	10-10-2003
			SK	181799 A3	06-08-2001
		•	TR	200000065 T2	21-11-2000
			TW	562802 B	21-11-2003
			US	6605599 B1	12-08-2003
			MO	9902514 A2	21-01-1999
			US	2003220295 A1	27-11-2003
			ZA	9805938 A	10-01-2000
WO 9310121	Α	27-05-1993	DE	4138042 A1	27-05-1993
			AU	2943792 A	15-06-1993
			WO	9310121 A1	27-05-1993

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

_	
Inte	onales Aktenzelchen
PC	/EP2004/010820

						
a. klassii IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D417/06 A61K31/425 A61P35/0	0				
Nach der Internationalen Patentiklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK						
	RCHIERTE GEBIETE		1			
	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol CO7D A61K	le)				
Recherchier	Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen					
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	suchbegriffe)			
EPO-In	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data					
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		3			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
А	WO 99/02514 A (BRISTOL-MYERS SQUI COMPANY) 21. Januar 1999 (1999-01 Anspruch 1	1–14				
А	WO 93/10121 A (GESELLSCHAFT FUER BIOTECHNOLOGISCHE FORSCHUNG MBH (CIBA-GEIGY AG) 27. Mai 1993 (1993 in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-14				
3						
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu gilt Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen						
**Neröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist der nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "E" veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung solatum einer anderen Im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soli oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des de Erfindung zugnudeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundelieg Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ekann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ekann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung die veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen hen zugnundelieg veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ekann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ekann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ekann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ekann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ekann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Ekann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer		worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf chtet werden itung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist				
Datum des	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts			
9	. März 2005	17/03/2005				
Name und I	Poslanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter				
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Wolf, C				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichulen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Interv	nales Aktenzeichen
PC17	EP2004/010820

lm Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9902514 A	21-01-1999	AU	731497 B2	29-03-2001
WO 330E01	21 01 1333	AU	7972098 A	08-02-1999
		BG	104068 A	. 29-09-2000
		BR	9810555 A	15-08-2000
		CA	2296012 A1	21-01-1999
		CN	1270589 A	18-10-2000
		EE	200000013 A	15-08-2000
		EP	1493738 A1	05-01-2005
		EΡ	1019389 A2	19-07-2000
		HU	0103111 A2	29-04-2002
		ID	23771 A	11-05-2000
		JP	2002512634 T	23-04-2002
		LT	99153 A ,B	25-08-2000
		L۷	12569 A ,B	20-11-2000
		NO	20000076 A	07-01-2000
		NZ	501198 A	28-09-2001
	•	PL	338003 A1	25-09-2000
		RU	2213741 C2	10-10-2003
		SK	181799 A3	06-08-2001
		TR	200000065 T2	21-11-2000
		TW	562802 B	21-11-2003
		US	6605599 B1	12-08-2003
		WO	9902514 A2	21-01-1999
		US	2003220295 A1	27-11-2003
		ZA	9805938 A	10-01-2000
WO 9310121 A	27-05-1993	DE	4138042 A1	27-05-1993
		AU	2943792 A	15-06-1993
		WO	9310121 A1	27-05-1993

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.